(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Bilmo



Deutsch

Deutsch

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 24. Januar 2002 (24.01.2002)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/05922 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C07K 1/18, A23J 1/00, 1/14, 3/14, 3/16, 3/18, C07K 14/415
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE01/01997
- (22) Internationales Anmeldedatum: 23. Mai 2001 (23.05.2001)
- (25) Einreichungssprache:
- (26) Veröffentlichungssprache:
- (30) Angaben zur Priorität: 100 35 292.8 18. Juli 2000 (18.07.2000) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MPB COLOGNE GMBH, MOLECULAR PLANT & PROTEIN BIOTECHNOLOGY [DE/DE]; Neurather Ring 1, 51063 Köln (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PETSCH, Dagmar [DE/DE]; Erlenweg 11a, 50827 Köln (DE).

B01D 15/02, (74) Anwait: HUBER, Bernard; Huber & Schüssler, Truderinger Strasse 246, 81825 München (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EE. ES, FI, GB, GD. GE. GH. GM. HR. HU. ID. IL. IN, IS, JP. KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS. LT. LU. LV. MA. MD. MG. MK. MN. MW. MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR. TT. TZ. UA. UG. US. UZ. VN. YU. ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GII, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG. ZW). curasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR). OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR. NE. SN. TD. TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: METHOD FOR EXTRACTING PROTEINS FROM PLANTS IN PURE FORM

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR GEWINNUNG VON PROTEINEN AUS PFLANZEN IN REINER FORM

(57) Abstract: The invention relates to a method for extracting a desired native or recombinant protein from a plant in pure form. After extracting a raw extract using an appropriate extraction agent, the desired protein is removed from the raw extract and purified by means of ion-exchange chromatography used in expanded bed technology. The desired protein can be, for example, napin, napinlike 2S albumin, cruciferin, legumin-like 11S globulin or a recombinant selv antibody.

(57) Zusammenfassung: Beschrieben wird ein Verfahren zur Gewinnung eines gewünschten nativen oder rekombinanten Prote-Ins aus einer Pflanze in reiner Porm, wobei nach Gewinnung eines Rohextrakts mittels eines geeigneten Extraktionsmittels das gewünschte Protein über Ionenaustausch-Chromatographie in "Expanded bed"-Technologie aus dem Rohextrakt aufgereinigt wird, wobei es sich bei dem gewünschten Protein beispielsweise um Napin, Napin-ähnliches 2S Albumin, Cruciferin, Legumin-ähnliches wobet es sich der dem gewanschlicht a Volum ohr per handelt.

BEST AVAILABLE COPY

WO 02/05922 PCT/DE01/01997

Verfahren zur Gewinnung von Proteinen aus Pflanzen in reiner Form

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Gewinnung eines gewünschten nativen oder rekombinanten Proteins aus einer Pflanze in reiner Form, wobei nach Gewinnung eines Rohextrakts mittels eines geeigneten Extraktionsmittels das gewünschte Protein über Ionenaustausch-Chromatographie in "Expanded bed"-Technologie aus dem Rohextrakt aufgereinigt wird. In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird das erfindungsgemäße Verfahren zur Isolierung und Reinigung von Napin, Napin-ähnlichem 2S Albumin, Cruciferin, Legumin-ähnlichem 11S Globulin oder einem rekombinanten scFV-Antikörper verwendet.

Pflanzliche Proteine sind ein bisher kaum genutztes Reservoir nachwachsender Rohstoffe. In besonders großen Mengen fallen pflanzliche Speicherproteine z.B. bei der Ölproduktion aus Raps, Sonnenblumen und anderen Ölpflanzen, oder aus Lupinen bzw. auch bei anderen landwirtschaftlichen Prozessen an. Zumeist werden sie als Abfallprodukt in die Tierfütterung gegeben, da keine reinen und damit technisch verwertbaren Komponenten mit technisch und wirtschaftlich einsetzbaren Methoden erhältlich sind. Andere pflanzliche Proteine kommen in geringeren Mengen vor, sind aber von ihrer Funktionalität her äu-Berst interessant. Bisher sind allerdings nur wenige pflanzliche Proteine einer wirtschaftlichen Nutzung zugeführt worden. Dies ist u.a. durch aufwendige und damit unwirtschaftliche, aber auch nicht für einen größeren Maßstab geeignete Reinigungsverfahren bedingt. Demgegenüber stehen die äußerst interessanten Eigenschaften, z.B. isolierter pflanzlicher Speicherproteine für verschiedene Anwendungsbereiche. Die beiden vorherrschenden Speicherproteine in Raps, Napin und Cruciferin, die technisch bisher nur als Rohproteinfraktion gewonnen werden konnten, eignen sich z.B. aufgrund ihrer physikochemischen Eigenschaften als isolierte Komponenten für Verwendungen als Schäume oder Klebstoffe (Napin) oder für die Folienherstellung (Cruciferin). Weiterhin sind sie aufgrund dieser Eigenschaften ebenfalls für die Verwendung in der Lebensmittelindustrie geeignet, z.B. als Schäumer und Stabilisatoren.

Bisher wurden lediglich Fällungs- und Extraktionsverfahren eingesetzt, um Rohproteinfraktionen oder angereicherte Verbindungen in technischem Maßstab gewinnen zu können. In diesem Zusammenhang wird auf die US-Patente Nr. 4370267 und 4368151 verwiesen, in denen die Anreicherung einer pflanzlichen Speicherproteinkomponente nach isoelektrischer Fällung durch Extraktion unter geeigneten Bedingungen beschrieben wird. Alle diese Verfahren zeichnen sich durch eine geringe Effizienz aus. Außerdem sind auf diesen Wegen keine Reinkomponenten, sondern lediglich angereicherte Fraktionen erhältlich und zumeist können solche Verfahren nur auf die Gewinnung einer einzigen Komponente aus einem Proteingemisch hin optimiert werden. Reinere Substanzen konnten bisher lediglich in komplizierten, eine Kombination einer Vielzahl von unterschiedlichen Reinigungsgschritten beinhaltenden Prozessen im Labormaßstab gewonnen werden, z.B. 12S Globuline aus Raps durch eine Kombination aus Fällung, Dialyse, Gelchromatographie und Anionenaustausch-Chromatographie.

Weiterhin entwickeln sich durch das "Molecular Farming" (Fremdproteinproduktion in transgenen Pflanzen) neue Anwendungsgebiete für Protein-Werk- und -Wirkstoffe, für die technisch und wirtschaftlich effiziente Reinigungsverfahren, auch in großtechnischem Maßstab, notwendig sind. Während die Produktion von therapeutisch wertvollen Proteinen zumeist hohe Gewinnspannen zuläßt, ist dies für "Massenproteine", z.B. Serumproteine, oder Diagnostika sowie für technisch einsetzbare Proteine nicht der Fall. Hierfür sind demzufolge umsomehr robuste, einfach skalierbare und wirtschaftlich effiziente Verfahren zur Proteinaufreinigung aus pflanzlichem Gewebe notwendig.

Somit liegt der Erfindung im wesentlichen das technische Problem zugrunde, ein Reinigungsverfahren für Proteine aus Pflanzen zur Verfügung zu stellen, das die Nachteile der im Stand

der Technik beschriebenen Verfahren nicht aufweist, d.h. vor allem einfach, effizient und in großtechnischem Maßstab durchführbar ist und außerdem gewährleistet, daß die gewünschten Proteine eine hohe Reinheit aufweisen und damit vorzugsweise weitere Reinigungsschritte nicht erforderlich sind.

Die Lösung dieses technischen Problems wurde durch die Bereitstellung der in den Patentansprüchen gekennzeichneten Ausführungsformen erreicht.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß sowohl native als auch rekombinante Proteine aus pflanzlichem Gewebe mittels des erfindungsgemäßen Verfahrens, das einen Extraktionsschritt und eine nachfolgende selektive Adsorption an Kationen- und Anionenaustauscher in der "Expanded bed"-Technologie umfaßt, mit hoher Effizienz in Reinstoffe aufgetrennt bzw. als Reinstoffe isoliert werden können. Hierbei hat sich gezeigt, daß der Reinheitsgrad der Proteine so hoch ist, daß auch eine wirtschaftlich konkurrenzfähige Produktion neuer Proteinwerkstoffe im Vergleich zu auf fossilen Rohstoffen basierender Kunststoffproduktion ermöglicht wird. Ferner hat sich gezeigt, daß die ansonsten notwendigen Vorbehandlungsschritte, wie Entfettung von ölhaltigem Saatgut, oder Vorfällungsschritte bei dem erfindungsgemäßen Verfahren nicht notwendig sind, jedoch gegebenenfalls damit kombiniert werden können. Desweiteren hat sich gezeigt, daß das erfindungsgemäße Verfahren in großtechnischem Maßstab durchgeführt werden kann. Dies wurde u.a. durch die Trennung von Napin (Albumin) und Cruciferin (Globulin) aus Rapssamen gezeigt. Darüberhinaus hat sich gezeigt, daß das erfindungsgemäße Verfahren auch geeignet ist, Fremdproteine, z.B. scFv-Antikörper, aus transgenen Pflanzen zu isolieren und zu reinigen. Es wird auf die nachstehenden Beispiele verwiesen.

Somit betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Gewinnung eines gewünschten nativen oder rekombinanten Proteins aus einer Pflanze in reiner Form, wobei das Verfahren folgende Schritte umfaßt:

- (a) Aufschluß der Pflanze zur Gewinnung eines Rohextrakts mittels eines geeigneten Extraktionsmittels; und
- (b) Abtrennung des gewünschten Proteins über Ionenaustausch-Chromatographie in "Expanded bed"-Technologie, wobei die Bindung des Rohextrakts bei einem definierten pH-Wert erfolgt.

Vorzugsweise umfaßt das erfindungsgemäße Verfahren nur die Schritte (a) und (b), d.h. es sind keine Vorbehandlungsund/oder weitere Reinigungsschritte insbesondere solche, die auf spezifischen physikochemischen Charakteristika des gewünschten Proteins, z.B. Molekulargewicht, Sedimentationskoeffizient, pI-Wert, basieren, notwendig. Vorbehandlungsund/oder Reinigungsschritte können jedoch gegebenenfalls angefüct werden.

Geeignete Verfahren zum Aufschluß der Pflanze sind dem Fachmann bekannt und dieser kann entsprechend dem gewünschten Protein und der verwendeten Pflanze geeignete Aufschlußverfahren auswählen. Diese können z.B. eine Homogenisierung, wie in einem Mahlwerk oder Mixer, und/oder eine Lyse mit geeigneten Lysemitteln umfassen. Es wird auf die nachstehenden Beispiele verwiesen.

Der Fachmann kennt auch geeignete Extraktionsmittel und wählt diese u.a. entsprechend den bekannten Eigenschaften des gewünschten Proteins aus. Vorzugsweise handelt es sich bei dem
Extraktionsmittel um eine wäßrige Lösung, insbesondere
Phosphatpuffer, TRIS-Puffer, MOPS-Puffer oder ein ethanolisches Extraktionsmittel. Gegebenenfalls erfolgt in dem erfindungsgemäßen Verfahren vor oder nach dem Extraktionsschritt
ein Denaturierungs- und evtl. Renaturierungsschritt, falls das
gewünschte Protein in unlöslicher Form vorliegen sollte. Geeignete Denaturierungsverfahren und Renaturierungsverfahren
sind dem Fachmann bekannt und dieser kennt auch die Bedingungen, die erforderlich sind, daß bei diesen Verfahren das gewünschte Protein seine biologische Aktivität nicht verliert
bzw. diese wiedergewinnt.

Erfindungsgemäß wird eine Ionenaustausch-Chromatographie in "Expanded bed"-Technologie durchgeführt, um das gewünschte Protein zu reinigen. Bei der "Expanded bed"-Technologie handelt es sich um ein sehr robustes Verfahren, bei dem keine organischen Lösungsmittel oder sonst notwendigen hohen Salzmengen benötigt werden. Außerdem ist die "Expanded bed"-Technologie leicht in den großtechnischen Maßstab übertragbar und benötigt keine aufwendige Apparatetechnik. Die Adsorbentien zeigen keine Anzeichen von "Fouling", so daß lange Standzeiten der Chromatographie-Säulen gewährleistet sind. Ergänzend wird auf Straetkvern et al., Bioseparation 7 (1999), 333-345 verwiesen. Erfindungsgemäß wird allerdings die "Expanded bed"-Technologie nicht in Zusammenhang mit Affinitäts-Chromatographie sondern, zum ersten Mal, mit Ionenaustausch-Chromatographie durchgeführt. Je nach den bekannten Eigenschaften des gewünschten Proteins, z.B. hinsichtlich des pI-Wertes, wird für das erfindungsgemäße Verfahren entweder eine Anionenaustausch- oder Kationenaustausch-Chromatographie durchgeführt. Von diesen Eigenschaften hängt auch die Wahl des definierten pH-Werts für die Bindung des Proteins an das Chromatographie-Material (Beladung) ab. Der Fachmann wählt z.B. den pH-Wert anhand des pI-Wertes des gewünschten Proteins aus, wobei der pI-Wert entweder aus der Proteinsequenz berechnet oder mittels isoelektrischer Fokussierung bestimmt werden kann. Günstig ist es, wenn der pH-Wert so gewählt wird, daß das gewünschte Protein eine Oberflächenladung mit entgegengesetztem Vorzeichen zur Hauptkontamination hat und der Fachmann wird dann das zur Oberflächenladung des gewünschten Proteins passende Sorbens, d.h. einen Kationen- bzw. Anionenaustauscher auswählen. Jedenfalls ist bei dem erfindungsgemäßen Verfahren die Einstellung eines definierten pH-Werts, so daß die in dem Extrakt enthaltenen Proteinkomponenten eines Rohproteingemisches selektiv an das vorgegebene Chromatographie-Material gebunden werden können, von entscheidender Bedeutung. Damit ist z.B. die Aufreinigung von zwei oder mehreren Proteinkomponenten, deren pI-Werte sich ausreichend unterscheiden, aus einem Gemisch möglich.

Der hier verwendete Ausdruck "in reiner Form" bedeutet, daß das Protein im wesentlichen frei von Verunreinigungen ist, vorzugsweise eine Reinheit von mindestens 90%, mehr bevorzugt von mindestens 95%, noch mehr bevorzugt von mindestens 98% und

am meisten bevorzugt von mindestens 99% aufweist.

Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich für die Reinigung eines gewünschten Proteins aus einer Pflanze jeder beliebigen Pflanzenspezies, d.h. es kann sowohl eine monokotyle als auch eine dikotyle Pflanze sein. Der Ausdruck "Pflanze" umfaßt auch Gramineen, Chenopodien, Leguminosen, Brasicaceen, Solanaceen, Pilze, Moose und Algen. Bevorzugt handelt es sich um Nutzpflanzen, z.B. um Pflanzen, wie Weizen, Gerste, Reis, Mais, Zuckerrübe, Zuckerrohr, Raps, Senf, Rübsen, Flachs, Erbse, Bohne, Lupine, Tabak und Kartoffel.

Für die Gewinnung des Proteins kann jedes Pflanzenteil bzw. Gewebe der Pflanze verwendet werden, wobei die Auswahl entsprechend der unterschiedlichen Konzentration des gewünschten Proteins in den einzelnen Pflanzenteilen bzw. - Geweben erfolgt. Vorzugsweise wird das gewünschte Protein aus Samen, Blättern, Knollen, Wurzelstücken, Säumlingen, Stecklingen, etc. gewonnen, wobei Kartoffelknollen besonders bevor-

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird das gewünschte Protein aus einem Speicherproteingemisch gewonnen. Beispiele für Speicherproteine, die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren isoliert und gereinigt werden können, sind Napin, Cruciferin, Patatin, Legumin und Vicillin.

In einer noch mehr bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt die Bindung des gewünschten Proteins an das Ionenaustauschermaterial bei einem pH-Wert von 7,5 bis 9, am meisten bevorzugt erfolgt eine Elution des gewünschten Proteins mit einem NaCl enthaltenden Puffer definierter Molarität oder mittels eines NaCl-Gradienten. Der

zugt sind.

Fachmann kann die optimalen Elutionsbedingungen anhand der bekannten Charakteristika des gewünschten Proteins und/oder durch Vorversuche im Labormaßstab ermitteln.

Entsprechend des pI-Wertes des gewünschten Proteins wählt der Fachmann eine (a) Anionenaustausch-Chromatographie oder (b) Kationenaustausch-Chromatographie, wobei für (a) vorzugsweise ein Chromatographiematerial mit den Eigenschaften von Streamline DEAE^{mo} oder Streamline QXL (Amersham Pharmacia, Upsala, Schweden) gewählt wird und für (b) vorzugsweise Streamline SP

Das erfindungsgemäße Verfahren erlaubt u.a. die Isolierung und Reinigung von nativen Proteinen, z.B. Napin, Napin-ähnliche 2S Albumin-Proteine, Cruciferin und Legumin-ähnliche 11S Globulin-Proteine aus pflanzlichen Samen. Bei den Napin-ähnlichen Proteinen handelt es sich um Proteine mit einem isoelektrischen Punkt, der bei 8,0 oder darüber liegt, einer Molmasse zwischen 10 und 20 kDa und einer Zusammensetzung aus zwei heterodimeren Untereinheiten (α - und β -Ketten), die über eine oder mehrere Disulfidbrücken verknüpft sind. Legumin-ähnliche 11S Globulin-Proteine sind durch einen isoelektrischen Punkt zwischen 4,0 und 8,0 charakterisiert, einer Molmasse zwischen 250 und 400 kD und einer Zusammensetzung als Hexamere aus Untereinheiten, die jeweils aus einer α - und β -Untereinheit zusammengesetzt sind, die wiederum über eine oder mehrere Disfuldbrücken verknüpft sind. In einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens sind somit die gewünschten zu isolierenden Proteine Napin, Napin-ähnliche 2S Albumin-Proteine, Cruciferin und Leguminähnliche 115 Globuline, die z.B. unter den in dem nachstehenden Beispiel 1 angegebenen Bedingungen aus nicht-entfettetem Rapssamen isoliert und gereinigt werden können. Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren können z.B. die Proteine Napin und Cruciferin aus demselben Rohextrakt isoliert und aufgereinigt werden, wobei durch Variation des pH-Wertes die Oberflächenladungen der Proteine so eingestellt werden, daß jeweils nur eine der beiden Hauptkomponenten (Napin und Cruciferin) eines wässrigen Rapssamenextraktes selektiv mit An- bzw. Kationenaustauschern wechselwirkt. Somit kann eine effiziente adsorptionschromatographische Trennung erreicht werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren erlaubt alternativ auch die Isolierung und Reinigung von rekombinanten Proteinen, vorzugsweise von scFv-Antikörpern, die z.B. wie in den nachstehenden Beispielen 2 bis 4 angegeben, isoliert und gereinigt werden können, bei denen ein wäßriger Extrakt von Kartoffelblättern hergestellt wurde, der dann ohne Fällungs- oder andere Vorzeinigungsschritte in ein "Expanded bed"-Verfahren eingeleitet wurde.

Insgesamt gesehen zeichnet sich das erfindungsgemäße Verfahren gegenüber herkömmlichen Verfahren in vielerlei Hinsicht aus. Vor allem sind seine Einfachheit, technische Skalierbarkeit ohne hohen Apparate-Aufwand, die Robustheit der Säulenmaterialen, der mögliche Verzicht auf eine Entölung ölhaltiger Pflanzengewebe, wie Samen, und auf umfangreiche Vorbehandlungsschritte vor dem Auftrag des wäßrigen Extrakts auf das Chromatographie-Material und die erzielbare hohe Reinheit der nativen bzw. rekombinanten Proteine und damit deren Verfügbarkeit zu wirtschaftlich günstigen Bedingungen. Desweiteren kann die Reihenfolge der Isolierung von mehreren Proteinen aus demselben Proteingemisch unter Beachtung der physikochemischen Charakteristika der jeweiligen Proteine beliebig gewählt werden.

Kurze Beschreibung der Figuren

Figur 1: Ergebnisse der SDS-PAGE des nach Beispiel 1(A) gereinigten Napin

Es wurde ein 10 % Novex-Gel der Fa. Invitrogen (Groningen, NL) eingesetzt; Laufpuffer: MES, Färbung: Coomaassie Brilliant Blue. In den Spuren 1 und 2 sind die Waschfunktionen mit 150 Mm NaCl von der Streamline SP XL^M-Säule gezeigt. Spur 3 ist der SDS-7 Molekulargewichtsmarker der Fa. Sigma (Deisenhofen, Deutschland). Die Spuren 4-7 zeigen gereinigtes Napin in den

Elutionsfraktionen (Peakspitze und Peakschulter).

Figur 2: Ergebnisse der SDS-PAGE des nach Beispiel 1(B) gereinigten Cruciferin

Es wurde ein 10% Novex-Gel der Fa. Invitrogen (Groningen, NL) eingesetzt; Laufpuffer: MES, Färbung: Coomaassie Brillant Blue. Die Spur 1 zeigt den Durchlauf der Streamline DEAE Säule, die Spur 2 ist der SDS-7 Molekulargewichtsmarker der Fa. Sigma (Deisenhofen). Die Spuren 3-5 zeigen gereinigtes Cruciferin in den Elutionsfraktionen (Peakspitze und Peakschulter).

Figur 3: Ergebnisse der SDS-PAGE des nach Beispiel 2 gereinigten scFv-Antikörpers

SDS-Page aus transgenen Kartoffelblättern. Es wurde ein 10 % Novex-Gel der Fa. Invitrogen (Groningen, NL) eingesetzt; Laufpuffer: MES, Färbung: Silber. Die Spur 1 zeigt den Blattextrakt, die Spur 2 den Durchlauf der Streamline QXL Säule, die Spur 3 das Eluat aus der Streamline Q XL Säule, die Spur 4 ist die Waschfraktion mit 0,5 M NaCl. Die Spur 5 ist der SDS-7 Molekulargewichtsmarker der Fa. Sigma (Deisenhofen).

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1: Aufreinigung von Napin und Cruciferin aus nicht-entöltem Rapssamen

(A) Extraktion

Rapssamen (100 g) wurden in einem Mahlwerk auf mittlerer Mahlstärke vermahlen und mit der fünffachen Menge an Puffer (20 mM Phosphatpuffer, pH-Wert 7,5) extrahiert. Dazu wurde die Mischung etwa 30 min. gerührt und anschließend wurden die festen Anteile abzentrifugiert. Nach Dekantieren des Überstands in ein Sammelgefäß wurde der Niederschlag mit der gleichen Puffermenge wie zuvor ein zweites Mal extrahiert und wie vorstehend beschrieben weiterverarbeitet. Die vereinigten Flüssigphasen wurden auf einen pH-Wert von 7,5 eingestellt und dann direkt der Fließbettadsorption ("Expanded bed"-Technologie) zugeführt.

(B): Gewinnung von Napin

Aus dem Rapssamenextrakt wurde zunächst Napin an einen starken Kationenaustauscher (Streamline SP XLM; Amersham Pharmacia, Uppsala, Schweden) adsorbiert. Dazu wurde die Flüssigphase mit einem Fluß von 200 cm/Std. durch das äquilibrierte Fließbett gepumpt. Es wurde eine Streamline 25 Säule mit einem Bett von 2,5 x 11,5 cm = 56,5 ml verwendet. Anschließend wurde im expandierten Zustand (durch das Ausströmen dehnt sich das Bett aus, bei 200 cm/h ca. zweifach) mit 10 Säulenvolumina Ladungspuffer (20 mM Phosphatpuffer, pH 7,5) gewaschen. Alle weiteren Arbeitsschritte wurden im sedimentierten Zustand des Betts durchgeführt. Das Bett wird jetzt nicht mehr von unten, sondern von oben angeströmt, so daß es auf die ursprüngliche Betthöhe von 11,5 cm zurückkehrt. Zunächst wurde mit 3 Säulenvolumina Waschpuffer (20 mM Phosphat-Puffer, pH-Wert 7,5, 0,15 M NaCl) gewaschen, danach erfolgte die Elution mit Elutionspuffer (20 mM Phosphatpuffer, pH-Wert 7,5, 0,5 M NaCl). Das damit gereinigte Napin wurde mit dem Fachmann bekannten Verfahren entsalzt und lyophilisiert. Die Säule wurde anschlie-Bend durch Waschen mit je 3 Säulenvolumina 0,2 M NaOH und 0,2 M HCl regeneriert.

(C): Gewinnung von Cruciferin

Aus dem Durchlauf der Napin-Adsorption aus (B) wurde das Cruciferin durch "Expanded bed"-Adsorption gewonnen. Die Durchlauffraktion aus (B) wurde auf einen pH-Wert von 8,5 eingestellt und an einen Anionenaustauscher (Streamline DEAF"; Amersham Pharmacia) adsorbiert. Dazu wurde die Flüssigphase mit einem Fluß von 200 cm/Std. durch das äquilibrierte Fließbett gepumpt (Säulenvolumen: 2,5 x 11,5 cm = 56,5 ml). Anschließend wurde im expandierten Zustand mit 10 Säulenvolumina Ladungspuffer (20 mM Phosphatpuffer, pH 8,5) gewaschen. Alle weiteren Arbeitsschritte wurden im sedimentierten Zustand des Betts durchgeführt. Zunächst wurde mit 3 Säulenvolumina Ladungspuffer (20 mM Phosphatpuffer, pH-Wert 7,5, 0,2 M NaCl). Das damit gereinigte Cruciferin wurde mit dem Fachmann bekannten Verfahren entsalzt und lyophilisiert. Die Säule wurde

anschließend durch Waschen mit je 3 Säulenvolumina 0,5 M NaCl und 0.2 M HCl regeneriert.

(D): Bestimmung der Reinheit der in (B) und (C) gewonnenen Proteine

Die gereinigten Speicherproteine Napin und Cruciferin wurden einer Reinheitsanalyse mittels SDS-PAGE unterzogen (siehe Figur 1 für Napin und Figur 2 für Cruciferin). In beiden Fällen beträgt die Reinheit der Proteine 99%.

Beispiel 2: Isolierung von rekombinanten scFv-Antikörpern aus transgenen Kartoffelblättern

Transgene, mit einem einen scFv-Antikörper kodierenden Vektor transformierte Kartoffelblätter wurden im Verhältnis 1:1 (Masse: Volumen) mit 20 mM Phosphatpuffer (pH-Wert 7,0) gemischt und in einem "Warring-Blender" 3 x 6 Sekunden homogenisiert. Der erhaltene grüne Saft wurde durch Zentrifugation (15 min, 10000 UpM) von Partikeln befreit, auf einen pH-Wert von 7,0 eingestellt und mit einem Fluß von 200 cm/Std. durch das äquilibrierte (20 mM Phosphatpuffer, pH-Wert 7,0) Fließbett ("Expanded bed") gepumpt (Säulenvolumen: 2,5 x 11,5 cm = 56,5 ml). Die Adsorption erfolgte an Streamline Q XLM (Amersham Pharmacia). Nach dem Beladen wurde im expandierten Zustand mit 10 Säulenvolumina Ladungspuffer (20 mM Phosphatpuffer, pH 7,0) und 3 Säulenvolumina Ladungspuffer im sedimentierten Zustand des Betts gewaschen, danach erfolgte die Elution der scFv-Antikörper unter Verwendung eines linearen Salzgradienten von 0 bis 0.5 M NaCl in 20 mM Phosphatpuffer, pH-Wert 7,0. Die gereinigten Antikörper wurden mit dem Fachmann bekannten Verfahren entsalzt und lyophilisiert. Über SDS-PAGE konnte nachgewiesen werden, daß die Hauptproteinkomponente der Blätter, Ribulosebiphosphat-Carboxylase, vollständig in einem Schritt abgetrennt und Antikörper mit einer Reinheit von 90% erhalten werden konnten (Figur 3).

Beispiel 3: Isolierung von rekombinanten scFv-Antikörpern aus transgenem Rapssamen

Rapssamen (100 g) wurden wie in Beipiel 1 beschrieben homoge-

nisiert und mit der fünffachen Menge an Puffer (20 mM Phosphatpuffer, pH-Wert 7,5) extrahiert. Dazu wurde die Suspension 15 Min. gerührt. Nach Dekantieren der Flüssigphase wurde die Extraktion in der beschriebenen Weise einmal wiederholt. In den vereinigten Flüssigphasen wurde der pH-Wert auf 7,5 eingestellt und diese wurden dann mit einem Fluß von 200 cm/Std. durch das äquilibrierte (20 mM Phosphatpuffer, pH-Wert 7,5) Fließbett ("Expanded bed") gepumpt (Säulenvolumen: 2.5 x 11.5 cm = 56.5 ml). Die Adsorption erfolgte an Streamline Q XLT (Amersham Pharmacia). Nach dem Beladen wurde im expandierten Zustand mit 10 Säulenvolumina Ladungspuffer (20 mM Phosphatpuffer, pM 7.0) und 3 Säulenvolumina Ladungspuffer im sedimentierten Zustand des Betts gewaschen, danach erfolgte die Elution der scFv-Antikörper mit 6 Säulenvolumina Waschpuffer (Phosphatpuffer, pH-Wert 7,5) mit 0,5 M NaCl. Die hochgereinigten scFv-Antikörper wurden mit dem Fachmann bekannten Verfahren entsalzt und lyophilisiert.

Beispiel 4: Isolierung von rekombinanten scFv-Antikörpern aus entfettetem transgenem Rapssamen

Rapssamen (100 g) wurden mit dem Fachmann bekannten Verfahren zerkleinert und schonend mit Hexan entfettet. Nach der Hexan-Behandlung wurden die Samen pulverisiert. Das Samenpulver wurde mit der fünffachen Masse an Puffer (20 mM Phosphatpuffer, pH-Wert 7,5) extrahiert. Dazu wurde die Suspension 15 Min. gerührt. Nach Dekantieren der Flüssigphase wurde die Extraktion in der beschriebenen Weise einmal wiederholt. In den vereinigten Flüssigphasen wurde der pH-Wert auf 7,5 eingestellt und dann mit einem Fluß von 200 cm/Std. durch das äquilibrierte (20 mM Phosphatpuffer, pH-Wert 7,5) Fließbett ("Expanded bed") gepumpt (Säulenvolumen: 2,5 x 11,5 cm = 56,5 ml). Die Adsorption erfolgte an Streamline Q XL™ (Amersham Pharmacia). Nach dem Beladen wurde im expandierten Zustand mit 10 Säulenvolumina Ladungspuffer (20 mM Phosphatpuffer, pH 7,5) und 3 Säulenvolumina Ladungspuffer im sedimentierten Zustand des Betts gewaschen, danach erfolgte die Elution der scFv-Antikörper mit 6 Säulenvolumina Ladungspuffer mit 0,5 M NaCl. Die hochgereinigten scFv-Antikörper wurden mit dem Fachmann

13

bekannten Verfahren entsalzt und lyophilisiert.

Patentansprüche

- Verfahren zur Gewinnung eines gewünschten nativen oder rekombinanten Proteins aus einer Pflanze in reiner Form, wobei das Verfahren folgende Schritte umfaßt:
 - (a) Aufschluß der Pflanze zur Gewinnung eines Rohextrakts mittels eines geeigneten Extraktionsmittels: und
 - (b) Abtrennung des gewünschten Proteins über Ionenaustausch-Chromatographie in "Expanded-Bed"-Technologie, wobei die Bindung des Rohextrakts bei einem definierten pH-Wert erfolgt.
- Verfahren nach Anspruch 1, wobei die Pflanze eine Graminee, eine Chenopodie, eine Leguminose, eine Brassicacee, eine Solanacee, ein Pilz, ein Moos oder eine Alge ist.
- Verfahren nach Anspruch 2, wobei de Pflanze Weizen, Gerste, Reis, Mais, Zuckerrübe, Zuckerrohr, Raps, Senf, Rübsen, Flachs, Erbse, Bohne, Lupine, Tabak oder Kartoffel ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 3, wobei das gewünschte Protein aus Samen, Blättern, Knollen, Wurzelstöcken, Sämlingen oder Stecklingen gewonnen wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei das gewünschte Protein aus einem Speicherproteingemisch gewonnen wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, wobei das Extraktionsmittel Phosphatpuffer, TRIS-Puffer, Mops-Puffer oder ein ethanolisches Extraktionsmittel ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei bei Schritt (b) der pH-Wert im Bereich von 7,5 bis 9,0 liegt.

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei in Schritt (b) die Elution des gewünschten Proteins mit einem NaCl enthaltenden Puffer definierter Molarität, mittels eines NaCl-Gradienten oder durch Veränderung des pH-Wertes erfolgt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei die Ionenaustausch-Chromatographie eine Anionenaustausch-Chromatographie ist.
- Verfahren nach Anspruch 9, wobei das Material für die Anionenaustausch-Chromatographie Streamline DEAE™ oder Streamline QXL ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei die Ionenaustausch-Chromatographie eine Kationenaustausch-Chromatographie ist.
- Verfahren nach Anspruch 11, wobei das Material für die Kationenaustausch-Chromatographie Streamline SP XL^m ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 12, wobei das gewünschte Protein Napin, Napin-ähnliches 2S Albumin, Cruciferin oder Legumin-ähnliches 11S Globulin ist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 2 bis 12, wobei das gewünschte Protein ein scFv-Antikörper ist.

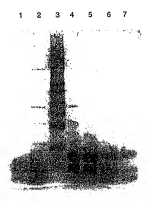


Fig. 1



Fig. 2



Fig. 3

	INTERNATIONAL SEARCH REPOR	RT	In: Application No PCT/DE 01/01997
A. CLASS IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER B01015/02 C07K1/18 A23J1/00 A23J3/16 A23J3/18 C07K14/4		4 A23J3/14
According t	International Petent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	*
	SEARCHED		
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification BO1D CO7K A23J	on symbols)	
	ion searched other then minimum documentation to the extent that e		
1	ata base consulted during the infernational search (name of data be ternal, WPI Data, PAJ, FSTA, BIOSIS,		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
X	BERTRAND 0 ET AL: "Expanded bed chromatography for one-step purif of mannose binding lectin from tu using mannose immobilized on DEAE Streamline" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A, ELSE	ilip bulbs	1,6-10
	SCIENCE, NL, vol. 822, no. 1, 25 September 1998 (1998-09-25), p 19-28, XP004140655 ISSN: 0021-9673 page 19, paragraph 1 page 20, paragraphs 1,2,4 -page 2 paragraph 3 page 22, paragraph 2		
A	page 23, paragraphs 4,5; figure 3	·/	2-5,13, 14
X Furti	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family	members are listed in annex.
* Special ca			lished after the International filing date I not in conflict with the application but d the principle or theory underlying the
"E" earlier o	locument but published on or after the International site at which may throw doubts on priority claim(e) or	"X" document of particu cannot be consider involve an inventive	lar relevance; the claimed invention red novel or cannot be considered to e step when the document is taken alone
O' docume	int reterring to an onal disclosure, use, exhibition or near the state of the international filing date but	iii dio art.	lar retevance; the claimed invention red to involve an inventive step when the ined with one or more other such docu- ination being obvious to a person skilled of the same patent family
	actual completion of the international search		he international search report
	5 October 2001	05/11/2	·
Name end r	nalling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer)
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3018	Tallgre	n, A

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int nai Application No PCT/DE 01/01997

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Ctation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. 1-14 Α WO 99 65586 A (UPFRONT CHROMATOGRAPHY AS ;OLSEN BRIAN A (DK); ZAFIRAKOS ELIAS (DK) 23 December 1999 (1999-12-23) claims 1,4; examples 2,3 page 1, line 4-7 WO 97 17132 A (PHARMACIA BIOTECH AB ;BERG HANS (SE); CARLSSON MATS (SE); LINDSTRO) 15 May 1997 (1997-05-15) Α 1-14 claims 1.2: example 1 page 3, 11ne 5-12 page 8, line 24 -page 10, line 9 JOHANSSON H J ET AL: "Large scale 1-14 recovery and purification of periplasmic recombinant protein from E. coli using expanded bed adsorption chromatography followed by new ion exchange media" JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, NL, vol. 48, no. 1, 18 July 1996 (1996-07-18), pages 9-14, XP004037029 ISSN: 0168-1656 page 9, paragraph 1 page 10, paragraph 5 -page 11, paragraph 1 page 12, paragraph 3 -page 14, paragraph 1 P,A WO 01 19989 A (BERMEJO LOURDES L ;MISTRY 1-14 FIROZ RUSTOM (US); MADSEN JOHN (US); SIM) 22 March 2001 (2001-03-22) claims 1,3,11,13,14,19; example 3 page 12, line 7 -page 13, line 24 page 21, line 26 -page 22, line 20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Tinformation on patent family members

Int anal Application No PCT/DE 01/01997

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 9965586	A	23-12-1999	AU WO EP	4498499 A 9965586 A 1087828 A	2	05-01-2000 23-12-1999 04-04-2001
WO 9717132	A	15-05-1997	AU CA EP JP WO	719422 B 7593196 A 2236875 A 0861119 A 2000500063 T 9717132 A	1 1 1 1	11-05-2000 29-05-1997 15-05-1997 02-09-1998 11-01-2000 15-05-1997
WO 0119989	Α	22-03-2001	AU WO	7579600 A 0119989 A		17-04-2001 22-03-2001

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

les Aktenzeichen PCT/DE 01/01997

A. KLASSIFTZIERUNG DES ANMEL DUNGSGEGENSTANDES IPK 7 B01D15/02 C07K1/18 A23J1/00 A23J3/16 A23J3/18 C07K14/41 A23J1/14 A23J3/14 C07K14/415

Nach der internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der tPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssyslem und Klessifikationssymbole) $IPK \ 7 \quad B01D \quad C07K \quad A23J$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegräfe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, FSTA, BIOSIS, CHEM ABS Data

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erfordertich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
x	BERTRAND O ET AL: "Expanded bed	1,6-10
	chromatography for one-step purification	1 '
	of mannose binding lectin from tulip bulbs	
	using mannose immobilized on DEAE	
	Streamline"	
	JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A, ELSEVIER	
	SCIENCE, NL,	
	Bd. 822, Nr. 1,	
	25. September 1998 (1998-09-25), Seiten	
	19-28, XP004140655	
	ISSN: 0021-9673	
	Seite 19, Absatz 1	
	Seite 20, Absätze 1,2,4 -Seite 21, Absatz	
	3	
	Seite 22, Absatz 2	
Α ΄	Seite 23, Absätze 4,5; Abbildung 3	2-5,13,
		14
	_/	1
	,	1

	Bd. 822, Nr. 1, 25. September 1998 (1998-09-25), 19-28, XP004140655 ISSN: 0021-9673 Sette 19, Absatz 1,2,4 -Seite 2, 3		
	Seite 22, Absatz 2	_	
Α	Seite 23, Absätze 4,5; Abbildung	3	2-5,13, 14
			14
l		-/	
		,	
X Well	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentiamilie	
"A" Veröffe aber n "E" älleres Anms "L" Veröffe scheir anden soll oc susses "O" Veröffe ahne B "P" Veröffe dem b	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstallung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht as auf einnichtschaft ja werden, wenn die Veröffenllichung mit Veröffenllichungen dieser Kategorie in diese Veröffenllichung für einen Fachmann *&* Veröffenllichung, die Mitglied derselben	worden ist und mit der zum Verstännish des der oder der hr zugrundelegenden tung die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf chtel werden dung die beanspruchte Erfindung alt beruhend befrachtet einer oder mehreren anderen verständig gefanzich wird und Patendampte liet.
Datum dee	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
2	6. Oktober 2001	05/11/2001	·
Name und f	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedlensteter	
	Europäischee Patientamt, P.B. 5816 Patentbaen 2 NL – 2200 HY Rijberth Tol. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Facc (+31-70) 340-3016	Tallgren, A	
	DAMAN (Diet O) (Aill 1000)		

Formblett PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

li les Aktunzeichen PCT/DE 01/01997

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. WO 99 65586 A (UPFRONT CHROMATOGRAPHY AS Α 1-14 OLSEN BRIAN A (DK); ZAFIRAKOS ELIAS (DK) 23. Dezember 1999 (1999-12-23) Ansprüche 1,4; Beispiele 2,3 Seite 1, Zeile 4-7 WO 97 17132 A (PHARMACIA BIOTECH AB ; BERG A 1-14 HANS (SE); CARLSSON MATS (SE); LINDSTRO) 15. Mai 1997 (1997-05-15) Ansprüche 1.2; Beispiel 1 Seite 3, Zeile 5-12 Seite 8. Zeile 24 -Seite 10. Zeile 9 JOHANSSON H J ET AL: "Large scale 1-14 recovery and purification of periplasmic recombinant protein from E. coli using expanded bed adsorption chromatography followed by new ion exchange media" JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, ELSEVIER SCIENCE Bd. 48, Nr. 1, 18. Juli 1996 (1996-07-18), Seiten 9-14, XP004037029 ISSN: 0168-1656 Seite 9, Absatz 1 Seite 10, Absatz 5 -Seite 11, Absatz 1 Seite 12. Absatz 3 -Seite 14, Absatz 1 P,A WO 01 19989 A (BERMEJO LOURDES L :MISTRY 1-14 FIROZ RUSTOM (US); MADSEN JOHN (US); SIM) 22. März 2001 (2001-03-22) Ansprüche 1,3,11,13,14,19; Beispiel 3 Seite 12, Zeile 7 -Seite 13, Zeile 24 Seite 21, Zeile 26 -Seite 22, Zeile 20

Formhitett POT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1962)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Verottentlichungen, die zur selben Palentfamilie gehören

intx des Aktenzeichen
PCT/DE 01/01997

				101/01	01/0199/
lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9965586	A	23-12-1999	AU WO EP	4498499 A 9965586 A2 1087828 A2	05-01-2000 23-12-1999 04-04-2001
WO 9717132	A	15-05-1997	AU AU CA EP JP WO	719422 B2 7593196 A 2236875 A1 0861119 A1 2000500063 T 9717132 A1	11-05-2000 29-05-1997 15-05-1997 02-09-1998 11-01-2000 15-05-1997
WO 0119989	A	22-03-2001	AU WO	7579600 A 0119989 A2	17-04-2001 22-03-2001

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS □ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES □ FADED TEXT OR DRAWING □ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING □ SKEWED/SLANTED IMAGES □ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS □ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ FADED TEXT OR DRAWING ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING □ SKEWED/SLANTED IMAGES □ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
SKEWED/SLANTED IMAGES COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.